



Drontal® chien XL

Comprimé appétent
Arôme viande



Vermifuge contre les vers ronds et les vers plats

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, du fabricant responsable de la libération des lots et de l'exploitant :

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Bayer HealthCare, 220 av de la Recherche, 59120 Loos

Fabricant :

KVP Pharma + Veterinär Produkte, Projensdorfer Strasse 324,
24106 Kiel, Allemagne

Exploitant :

Bayer HealthCare - Animal Health,
10 Place de Belgique, Paris-La Défense, 92250 La Garenne Colombes

Dénomination du médicament

Drontal Chien XL

Liste des substances actives

Un comprimé contient :

Fébantel	525 mg
Pyrantel (sous forme d'embonate) (soit 504 mg d'embonate de pyrantel)	175 mg
Praziquantel	175 mg

Forme pharmaceutique

Comprimé marron clair à marron, aromatisé à la viande, en forme d'os avec une barre de sécabilité sur les deux faces, permettant de le couper en deux parties égales.

Indications

Chez les chiens, traitement des infestations mixtes par les nématodes et les cestodes suivants :

Vers ronds :

Ascarides (adultes matures et immatures):

Toxocara canis, *Toxascaris leonina*

Ankylostomes (adultes):

Uncinaria stenocephala, *Ancylostoma caninum*

Trichocéphales (adultes):

Trichuris vulpis

Vers plats (adultes matures et immatures) :

Echinococcus granulosus

Echinococcus multilocularis

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à l'un des substances actives ou à l'un des excipients.

Ne pas administrer aux chiennes gestantes durant le premier et le deuxième tiers de gestation (voir rubrique « Utilisation en cas de gestation ou de lactation »).

Effets indésirables

Dans de très rares cas, des troubles digestifs légers et transitoires (ex : vomissements) peuvent être observés.

La fréquence des effets indésirables est définie selon la convention suivante :

- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés)

Si vous observez des effets indésirables graves ou d'autres effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

Espèce cible

Chiens.

Posologie et voie d'administration

Pour administration orale uniquement.

Dosage

Pour le traitement des chiens, 1 comprimé pour 35 kg de poids corporel (15 mg de fébantel, 5 mg de pyrantel (14,4 mg d'embonate de pyrantel) et 5 mg de praziquantel par kg), soit :

Poids de l'animal (kg)	Nombre de comprimés
7 - 17,5	
>17,5 - 35	
>35 - 52,5	
>52,5 - 70	

Administrer un demi-comprimé supplémentaire par tranche de 17,5 kg supplémentaire.

Mode d'administration et durée du traitement :

Les comprimés sont aromatisés et les études ont montré qu'ils étaient appétents avec une prise volontaire par la majorité des animaux testés (88 %).

Les comprimés peuvent être administrés avec ou sans nourriture. L'accès à la nourriture n'a pas besoin d'être restreint avant ou après traitement.

Les comprimés doivent être donnés en une fois.

Les demi-comprimés non utilisés doivent être soit immédiatement éliminés soit remis dans la plaquette thermoformée jusqu'à la prochaine utilisation.

Demander conseil à un vétérinaire sur la nécessité de répéter un traitement et sur sa fréquence.

Ne pas utiliser chez les chiens de moins de 7 kg.

Précautions de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas conserver ce médicament au-delà de la date de péremption indiquée après EXP sur la boîte et la plaquette thermoformée. Cette date correspond au dernier jour du mois indiqué.

Après ouverture de la plaquette thermoformée, les demi-comprimés restants doivent être remis dans leur plaquette d'origine. Ne pas conserver ces demi-comprimés plus de 7 jours.

Mises en garde particulières

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

L'usage fréquent et répété d'un anthelminthique d'une même classe peut conduire au développement de résistance aux anthelminthiques de cette classe.

Afin de minimiser le risque de ré-infestations et de nouvelles infestations, les fèces doivent être ramassées et éliminées de manière appropriée pendant les 24 heures suivant le traitement. Les puces servent d'hôtes intermédiaires pour l'un des vers plats les plus communs : *Dipylidium caninum*. L'infestation par les vers plats peut réapparaître à moins que des mesures de contrôle contre les hôtes intermédiaires comme les puces, les souris, etc... ne soient entreprises.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

Par mesure d'hygiène les personnes qui administrent le produit doivent se laver les mains après l'avoir administré directement dans la gueule du chien ou après l'avoir ajouté à son alimentation.

Autres précautions

Puisqu'il contient du praziquantel, ce produit est efficace contre *Echinococcus* spp. Le parasite n'est pas présent dans tous les états membres de l'UE mais devient plus fréquent dans certains états. L'échinococcose représente un danger pour l'homme. L'échinococcose est une maladie à déclaration obligatoire auprès de l'Organisation mondiale pour la santé animale (OIE); les instructions spécifiques de traitement, de suivi et de protection des personnes sont à demander aux autorités compétentes concernées.

Utilisation en cas de gestation ou de lactation

Des effets tératogènes, attribués à l'administration de fortes doses de fébantel dans les premiers stades de gestation, ont été observés chez le rat, le mouton et le chien.

L'innocuité du médicament dans les premier et deuxième tiers de gestation n'a pas été testée. Ne pas utiliser le médicament chez les chiennes gestantes durant les premier et deuxième tiers de gestation (voir rubrique « Contre-indications »).

L'innocuité d'un traitement unique dans le dernier tiers de gestation ou pendant la lactation a été démontrée.

Interactions médicamenteuses et autres incompatibilités

Les effets anthelminthiques de ce médicament et des produits contenant de la pipérazine peuvent être antagonistes quand ils sont utilisés concomitamment.

Surdosage

Une administration à 10 fois la dose recommandée a été tolérée sans effet secondaire chez les chiens et les chiots.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9080066 9/2017

Date de la dernière notice approuvée

Septembre 2017

